This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 58180487 A

(43) Date of publication of application: 21.10.83

(51) Int. Cl

C07D487/04

C12P 17/18

// A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

A61K 31/55

(C12P 17/18 , C12R 1/465)

(21) Application number: 57063630

(22) Date of filing: 16.04.82

(71) Applicant:

KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(72) Inventor:

TOMITA FUSAO KAWAMOTO ISAO TAMAOKI TATSUYA ASANO KOZO MORIMOTO MAKOTO

IMAI RYOJI

FUJIMOTO KAZUHISA

(54) ANTIBIOTIC DC-81 AND ITS PREPARATION

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: An antibiotic DC-81 shown by the formula.

USE: An antibacterial agent, and disinfectant. Having antibacterial activity and antitumor activity.

PROCESS: A bacterium such as DC-81 strain (FERM-P 6502) belonging to the genus Streptomyces, capable of producing DC-81, is cultivated in a medium, DC- 81 is accumulated in the culture, and DC-81 shown by the formula is collected from the culture. Properly, the culture temperature is 25W40°C, and the pH of the medium is 4W10. Having the following physical and chemical properties. Melting point: 98W105°C, molecular weight: 246 (mass spectrum method), molecular formula: $C_{13}H_{14}O_3N_2$; specific rotatory power; $[\alpha]^{22}D=+135^\circ$ (c 0.2, methanol); solubility: easily soluble in DMSO, methanol, etc., soluble in ethyl acetate, and water, slightly soluble in ethyl ether, and n-hexane.

19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58—180487

⊕Int. Cl.³ C 07 D 487/0	織別記号 4 128	庁内整理番号 8115-4C	國公開 昭和	回58年(1983)10月21日
C 12 P 17/1	•	7258—4 B	発明の数	2
// A 61 K 31/5		6675—4 C	審査請求	未請求
	AAH	6675-4C		
	AAY	6675—4 C		
	ADU	6675-4C		
	ADZ	6675—4 C		
(C 12 P 17/1	8			
C 12 R 1/4	65)	6760—4 B		(全 9 頁)

Ø抗生物質DC-81およびその製造法

②特 願 昭57-63630

②出 願 昭57(1982)4月16日

仰発 明 者 富田房男

町田市本町田1420-18

砂発 明 者 川本勲

平塚市ふじみ野1-21-2

仰発 明 者 玉沖達也

町田市中町3-9-9

⑪出 願 人 協和醱酵工業株式会社

東京都千代田区大手町1丁目6

番1号

邳代 理 人 弁理士 野波俊次

最終頁に続く

明 細 都

1. 発明の名称

抗生物質DC-81およびその製造法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 次の平面構造式によつて特定される新規化 合物 D C - 8 1。

- (2) ストレブトマイセス属に属し、DO-81 を生産する能力を有する数生物を培地に培養し、DC-81を培養物中に書積させ、培養物からDC-81を採取することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の化合物DC-81の製造法。
- (3) 微生物がストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81(微工研菌寄第6502号)である等許請求の範囲第2項記載の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規抗生物質およびその製造法に関し、とくに本発明者によつてDO-81と命名された新規抗生物質およびその製造法に関する。

本発明は、ストレプトマイセス属に属するある種の微生物が、新規抗生物質DO-81を生産するといり知見に茶いている。

本発明の目的は新規で有用な物質を提供することである。

本発明による新規物質 D C - 8 1 は、次の平面構造式によつて特定される新規化合物である ことを特徴としている。

DO-81 は後述のように、ある種の関に抗 歯活性を示すので、それらの関を原因菌とする 感染症に対して治療効果を有するものと期待さ れる。またDC-81 は抗腫瘍作用を示すとと を悩めた。

本物質はいわゆる1,4-ペンゾジアゼピン 誘導体に属し、鎮痛、鎮静、鎮痙剤としての用 途の可能性もある。

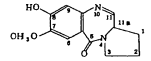
- 1. 理化学的性質
- (1) . 触点: 98~105℃
- (2) 分子量: 2 4 6 (マススペクトル法)
- (3) 分子式: 012H14O3N2
- (4) 紫外部吸収スペクトル(メタノール中):224,236,260(ab),316(nm)
- (5) 赤外部吸収スペクトル(KBr錠剤法): 第1図に示す。
- (6) PMRスペクトル(重水素階換クロロホルム中、TMS蒸落)(ppm):
 1.8~2.33(4H), 3.3~3.8
 (3H), 3.84(3H), 6.89(1H),
 7.48(1H), 7.63(1H)

(3)

銀 1 表

	展	FA	70	Rf
クロロホ	ルム・アー	たと ()	3 3 : 6 7 v / v) 0.38
クロロホ	n4 • 4 s	タノール	(9:1 v/v)	0.29
0.051	ин40	H 飽和	酢酸エチル	0.12
トルエン	・エタノー	-ル・ア:	ンモニア 水	0.27
	10:0.	1 v/v	,)	
上記の3		內性質	から本発明化	合物は次の

上記の理化学的性質から本発明化合物は次の 平面構造式を有すると決定された。



- 1. 生物学的性質
 - (1) 抗菌活性

抗酶活性(寒天稀釈法、pH 7.0)を第2装に示す。

次表の通り、DC-81物質は抗菌活性 を有し、抗菌剤あるいは消粉剤としての用 途が期待できる。

- (7) OMR スペクトル(重水梁 競換クロロホルム中、TMS 基準):24.2, 29.5, 46.7, 53.7, 56.0,111.4, 113.1, 119.4, 140.8,
- (8) 比旋光度: [α] ²²_D = +1 3 5° (O 0.2, メタノール)

146.2, 149.2, 162.5, 164.9

- (9) 溶解性: ジメチルスルホキシド, メタノール, クロロホルム, アセトンによくとける。酢酸エチル、水に可溶、エチルエーテル, n ヘキサンにはほとんどとけない。
- (10) R! 値:薄層クロマトグラフイー〔シリカゲル(商品名 Kieselgel 60 Art.
 5721、E. Merck、西独)を用い、室温で3時間展開〕でのR! 値は第1 数の通りである。

(4)

第 2 表

誔	験	隞	名		міо	(/	48,	Me)
スタフイロ	ココツ	カス	・アウ	レウス			Б	0
ATCO	5 5 3	8 P						
バチルス・	・メブ	チリ	<i>a</i>				5	0
MG 1070	3 7							
エシエリコ	•	コリ				2	0	0
ATOO	2 6							
サルモネラ			+				5	0
ATCOS	999	2						
シゲラ・2 ATOO!		•					5	0
TIOOI	, , ,	U						

(2) 急性舞性

急性毒性 (LDso) は、マウスへの腹腔 内投与の場合 4.2 mg / Kg である。

(3) 抗腫瘍活性

---648---

体重約228の0DF₁ 雄マウス1群5 匹に、リンホサイテイツク・リユケミア (Lymphocytic leukomia) P - 388

(5)

(6)

随郷細胞 1 × 1 0 0 個を腹腔内移植した。 移植後 2 4 時間目に D O - 8 1 物質の生理 食塩水溶液 0.2 m を 1 回腹腔内に投与した。 比較例として、腫瘍細胞移植後 2 4 時間目 にマイトマイシン 0 の生理食塩水溶液 0.2 m を腹腔内投与した群を設けた。移植後の 平均生存日数 > よび T / C (T:試験例の 平均生存日数、 O:対照の平均生存日数) を第 3 表に示す。

第 3 表

被験物質	投与的 (mg/Kg)	生存日数	延命効果 (T/C)
D C ~ 8 1	2 0	10.6	1.20
	1 0	11.2	1.24
	5	10.1	1.12
マイトマイシン〇	4	12.6	1.40
対 麻	_	9.0	_

(7)

色素は pH インデイケーターではない。 気中 関系の 育生は、スターチ・寒天培地では良好 であるが、全般的には普通の 育生を示し、そ の色調は白色ないし灰色である。胞子は、伸 長した気中 南系から単純分枝した胞子柄に 10 個以上のらせん状連鎖(apirala) として 着 生する。 胞子の形態は 楕円ないし 卵形で大き さは 1.0~1.1 µ×0.4~0.6 µ であり、 電子顕微鏡観察による 胞子表面は 平滑(amooth) ないし 粗面(warty) で 鞭毛は 認められない。 また胞子の りも見い 書きれない。

11. 各種培地上での生育状態

各種培地上で28℃で2週間培養したときの生育および色の特徴を下記に示す。色の設示はColor Harmony Manual (Container Corporation of America)による色の分類による。可溶性色素は、使用した培地のいずれにも検出されない。

(1) シュクロース・硝酸塩寒天培地

生育: 良好, 平坦

本発明による抗生物質 D C - 8 1 の製造法は、ストレプトマイセス属に解し、D C - 8 1 を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、D C - 8 1 を培養物中に蓄積させ、この培養物からD O - 8 1 を採取することによつて得ることを特徴としている。

本発明において使用する微生物はストレプトマイセス属に属し、DO-81を生産する能力を有する微生物であればいずれの微生物も用いることができるが、好適な菌の例は本発明者が静岡県三島市内の土壌から分離した選供DO-81株(徹工研協粉館6502号)である。本菌株の脳学的性質は次の通りである。

1. 形態的性質

本菌株は、様々の天然および合成培地で良好もしくは普通の生育を示し、その基生資米の色は一般に消費色ないし茶色であるが、とくにグリセロール・アスパラギン寒天培地、卵・アルプミン寒天培地もしくはブドウ糖・酵母エキス寒天培地では赤色を帯びる。この

(8)

基生菌糸の裂面、裏面の色:フレッシュ・ ピンク (4ca) ないしフレッシュ・ピンク (5ca)

気中閣系:普通,白色(a)

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地

生育: 貧弱, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色: ライト・アイ ポリー(2 c m)ないしフレッシ ユ・ピンク(5 c m)

気中菌糸:なし

(3) グリセロール・アスパラギン寮天培地

生育: 普通,平坦

- 携生関系の表面、裏面の色: チェスナッツ・ プラウン (4 n 1)

気中菌糸:貧弱, 白色(a)

(4) スターチ・無機塩寒天培地

生育: 良好,隆起状

募生関系の装面、裏面の色:マーブル(41e)

ないしライト・プラウン(4ng)

気中菌糸:豊富、白色(a)ないしフレッ

シュ・ピンク (4c8)

(5) 別・アルプミン祭天培地

生育: 貧弱,平坦

基生菌糸の表面、裏面の色: ダーク・ラッカ

ー・レッド(6pe)

気中谢糸:貧弱,白色(s)

(6) 栄養衆天培地

华育: 普通,平坦

恋生菌糸の装面、裏面の色:ライト・イエ、

 $v - (1 \frac{1}{2} ca)$

気中菌糸:普通,ピンク・チント(7bs)

(7) 酵母エキス・麦芽エキス寒天培地

华智: 普通, 随起状

基生菌糸の表面、裏面の色:ライト・ウイ

- - (2 * a)

気中閣糸:普通, バール・シエル・チント (3ba)

(8) オートミール寒天培地

生育: 良好, 隆起状

逃生関系の表面、裏面の色:パンプー(2gc)

(11)

生育: 良好, 驗起状

基生謝糸の裂面、裏面の色:ライト・アイ

j − (2 c a)

気中菌糸:普通, パール・シェル・チント

(3ba)

(13) ベプトン・酵母エキス・鉄窓天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:パール・ピン

2 (3 c a)

気中閣系:普通、白色(▲)

(14) チロシン寒天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、裏面の色:フレッシュ・

ビンク(5cm)ないしパーガン

デイ(7pℓ)

気中菌糸:普朗, フレツシユ・ピンク(4cs)

/ (16) グリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天

培地

生育: 普通, 平坦

悲生閨糸の表面、裏面の色: オールド・ワ

気中菌糸:普通,白色(a)ないしアイポ リー・チント (2 c b)

(9) グルコース・酵母エキス寒天培地

生育: 良好, 粒状

基生協糸の段面、裏面の色:ライト・アイ

ポリー (2 ca) ないしディープ・

レッド・ブラウン(6½ pl)

気中菌糸:普通,白色(▲)ないし灰色

(5fe)

(10) ペオット氏衆天培地

生育: 普通, 隆起状

基生菌糸の表面、凝面の色:バンブー(2go)

気中閉糸:普通, サンド(3cb)

(11) エマーソン氏衆天培地

生育: 普通, 粒状

2 (2gc)

気中脳糸:普通,オーキッド・チント(10

b a)

(12) ヒツキー・トレスナー氏寒天培地

(12)

 $4 \times (7 \frac{1}{2} \text{ ng})$

気中谢糸:貧弱, 白色(a)

- Ⅲ. 生理的性質
 - (1) 炭素源の資化性(ブリドハム・ゴドリーブ寒天培地上): D グルコース、L アラビノース、D キシロース、1 イノシトール、D マンニトール、D フラクトース、L ラムノース、シユクロース、D ラフイノースを資化する。
 - (2) ゲラチンの液化作用: なし。
 - (3) ミルクに対する作用: 製固も液化も

1.1510-

(4) スターチの加水分解作用:あり。

(5) 生育混废範囲: 20~40℃

(6) メラニン様色素の生成: なし。

ただし、(2) グラチンの液化作用は 2 0 ℃で 3 週間後、(3) ミルクに対する作用については 2 8 ℃で 3 週間後、(5) 生育區度範囲は 5 日後、その他については 2 8 ℃で 2 週間後の観察結果である。

N. 細胞壁組成

細胞盤構成アミノ酸の一つであるジアミノビメリン酸を分析した結果、 L L - 2 , 6 - ジアミノピメリン酸が検出された。

上記の脳学的性質において、気中菌糸を形成し、単純分校をなし、その先端に長い胞子鎖を形成し、さらに細胞壁にしょ・ジアミノビメリン酸を含むことから、本菌株は放線菌目の中でストレブトマイセス属に分類される。

γ. 糠の同定

本選株は胞子鎖がらせん状をなし、スパイラル(spirsi)セクションに属し、胞子製面は平間(smooth)もしくは粗面(warty)である。各種寒天培地上での気中隔糸の色は、おおむね白色で、弾簧もしくはピンクを帯びた灰色の場合もある。しかし、グリーンやブルー系の色は示さない。基生菌糸の色は、クリームからオレンジもしくはブラウン系の色で、とくにグリセロール・リンゴ酸カルシウム寒天培地および卵・アルブミン寒天培地

(1.5)

イセス・オカーセイスクレオテイカス(S. ochraceiscleoticus)、ストレプトマイセス・フロカルス(S. flocculus)およびストレプトマイセス・ピナセウス・ドラブス(S. vinaocus-drappus)。

これらの菌株のりち、ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスおよびストレブトマイセス・スクレロテイアラス、ストレブトマイセス・オカーセイスクレオテイカスはいずれも菌核を形成するタイプの菌種であるが、本菌株では関核の形成は見られない。しかし、関核を形成する関種においても、気中菌糸ないとが知られている。従つて、気中菌糸が豊富に形成される本菌株の同定にあたつては、関核の有無を考慮から除外した。

これら6株を文献上でさらに詳細に本菌株と比較したところ、気中菌糸と基生菌糸の色 調において相違が見られた。

気中関系については、ストレブトマイセス・

は赤色を示すのが特徴的である。いずれの場合も色素はpH インデイケーターではない。 また、可溶性色素およびメラニン機色素の遊生は見られない。炭素顔として、L-アラビ ノース、D-中シロース、I-イノシトール、 D-マンニトール、L-ラムノース、D-ラ・フイノースなど広い糖費化能を有する。

本菌株の類似株を、細菌学名承認リスト
(Int. J. System. Bacteriol. 30巻,
225頁, 1980年)において承認されて
いる既知関株の中から探索した結果、Int.
J. System. Bacteriol. 18巻, 69頁,
279頁, 1968年、19巻, 391頁,
1969年、22巻, 265頁, 1972年
から、次の6関種が近縁棚として挙げられる。
ストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカ
ス(Streptomyces roselscleroticus)、
ストレブトマイセス・スクレロテイアラス
(S. sclerotialus)、ストレブトマイセス・リバニー(S. 11bani)、ストレブトマ

(16)

ロゼイスクレロデイカスとストレプトマイセス・スクレロテイアラスの両株は本株と類似しているが、他の4株では、本株と比較してブラウンの色調が濃調であつた。

基生菌糸においては、6株ともイエローも しくはプラウン系の色を示すが、本株の特徴 とみなせるレッド系の色を含むものは、スト レブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスの みであつた。

従つて、オートミール寒天培地での蒸生菌 糸の色調が濃い点を除けば、ストレブトマイ セス・ロゼイスクレロテイカスが本菌株と比 較的よく一致していると判断した。

よつて本菌状をストレブトマイセス・ロゼイスクレロテイカスDO-81 (Strepto-myces roseiscleroticus DO-81)と 命名し、工業技術院微生物工業技術研究所に 数工研菌寄第6502号として舒託した。

次に培養法について述べる。本発明の培養法 は通常の放線圏の培養と同様である。すなわち、 培地の炭素酸としては、たとえばブドウ糖、殷 粉、デキストリン、マンノース、フラクトース、 シュクロース、ラクトース、概念が単独または 胡み合わせて用いられる。さらに、弦の資化能 によつては炭化水素、アルコール類、有機酸な ども用いられる。鼠素源としては、塩化アンモ ン、確酸アンモン、硝酸アンモン、硝酸ソーダ、 尿素などの窒素合有化合物、およびペプトン、 内エキス、酵母エキス、乾燥酵母、コーン・ス チープ・リカー、大豆粉、カザミノ酸などの獣 **紫含有天然物が単独または組み合わせて用いら** れる。必要に応じて、食塩、塩化カリ、硫酸マ グネシウム、炭酸カルシウム、燐酸二水紫カリ ウム、燐酸水紫ニカリウム、硫酸第一鉄、塩化 カルシウム、硫酸マンガン、硫酸亜鉛、硫酸銅 などの無機塩類を加えてもよい。さらに使用菌 の生育やD೧-81の生産を促進する微量成分 たとえばビタミンB,、ビオチンなどを適当に

(19)

裕姝で抽出する。抽出液を濃縮乾固し、アンモ ニア水飽和酢酸エチルに溶解する。この溶液を 予め同じ密媒で懸濁後、カラムに充塡したシリ カゲルを用いてクロマトグラフィーを行なり。 アンモニア水飽和酢酸エチルで溶出し、活性画 分を避縮乾固し、少量のメタノールに溶解する。 このメタノール溶液を、予めメタノールに懸濁 した役カラムに充塡したセフアデックスLH - ・ 2 0 (Pharmacia Fine Chemicals Inc. . Sweden)のカラムに通塔し、DO-81の画分 を得る。これを酢酸エチルまたはクロロホルム・ エチルエーテル・石油エーテルの混合密媒から 結晶化させてDO-81を得るととができる。

種菌としてストレブトマイセス・ロゼイスク レロテイカスDO-81を用いた。

菌株を 2 ℓ 容量の三角フラスコ中収種培地 [デキストリン208/l, グルコース108 / l , ペプトン10g/ l , コーン・スチープ・ リカー 5 8 / l, 酵母エキス 1 8 / l, KH2PO4

(21)

添加することができる。

培養法としては、液体培養法、とくに深部攪 拌培養法が適している。培養温度は25~40℃、 とくに 2 B ~ 3 B C と る。 培地の pH は 4 ~ 10、とくに6~8が適当で、アンモニア水や 炭酸アンモン溶液などでpH を調節する。液体 培養の場合、通常1日ないし7日の培養で、著 量の目的物質DO-81が培養液中に生成蓄積 される。培養物中の蓄積量が殺大に達したとき に培養を停止し、菌体を沪別する。

培養貯液からのDO-81物質の単離精製に は、微生物代謝生産物を、その培養液から単離 するために用いられる通常の分離・精製法を利 用することができる。たとえば、培養沪液(た とえば pH 6.0)を活性炭(和光糾薬)に通塔 して活性成分を吸齎させた後、メタノール・ピ リジン・アンモニア・水(86:3:1:10 v/v)などを用いて活性炭から吸着された物質 を浴出する。俗出液を機縮乾固し、 pH 7.0 の 適当な経衝液に浴解し、n-ブタノールなどの

(20)

0.58/l, MgSO4.7H2O 0.58/l, OaCO3 18/l(pH7.2)]300mlに植函し、 30℃で48時間搬とり(220 r. p.m.) 培 **参した。得られた培養液を30ℓ容量のジャー** ファーメンター中の下記組成の発酵培地15ℓ に 5 多 (容量)の割合で移し、 3 0 ℃で通気機 拌方式(回転数250 r. p. m.、通気量15ℓ /min)により培養を行なつた。

発酵培地組成:デキストリン508/1.大 豆粕 2 0 8 / l, KH PO 0.5 8 / l, MgSO. 7H2O 0.5 8 / L, O4 CO, 5 8 / L, PH 7.2 (殺菌前)にNaOH で調整する。

培養中、培地のpH は制御しないで、72時 間培養した。培養液より菌体および沈殿物を沪 別し、严液138を得た。 严液 1 8 の活性炭 (和光納楽)に適塔して活性物質を吸着させ、 水約3ℓで水洗後、メタノールでさらに洗浄し て不純物を除去する。次にメタノール・ピリジ ン・アンモニア・水(86:3:1:10 v/v) 5 ℓを用いて吸着された物質を活性炭から裕出

する。この浴出液を磯縮乾固した後、少量の 0.05N NH OH飽和酢酸エチルに裕解する。と の溶液を、予め回じ溶媒で懸濁したのちカラム に充塡したシリカゲル(メルク社製)を用いて クロマトグラフィーを行なり。活性画分を同じ 方法で再びクロマトクラフィーし、漁輸後、少 盤のトルエン・エタノール・NH₄OH(45;5 :0.1 v/v) に密解し、予め同じ溶媒で懸濁後 カラムに充塡したシリカゲルを用いてクロマト グラフィーを行なつた。活性画分を集めて濃縮 後、酢酸エサルを加えてDO-81の粉末を得 た。この粉末を放圧下40℃で乾燥してり0-81の納品約200叫を得ることができた。

とのようにして得られたDC-81の想化学 的性質、抗菌活性、抗腫瘍活性は前配の通りで あつた。

なお、本物質は、いわゆる(1,4)ペンソ ジアセピン系化合物に関し、この系統の化合物 について広く認められているように0-11位 に水またはアルコール(メタノールなど)が付

(23)

4. 図面の簡単な説明

第1図はDO-81の赤外部吸収スペクトル を示す。

加したものが容易に得られる。とれらの構造は 下配のように示すことができる。

しかし、これらの物質は前配のように滅圧下 に乾燥することによつて容易にDC-81に変 わる。

実施例 2

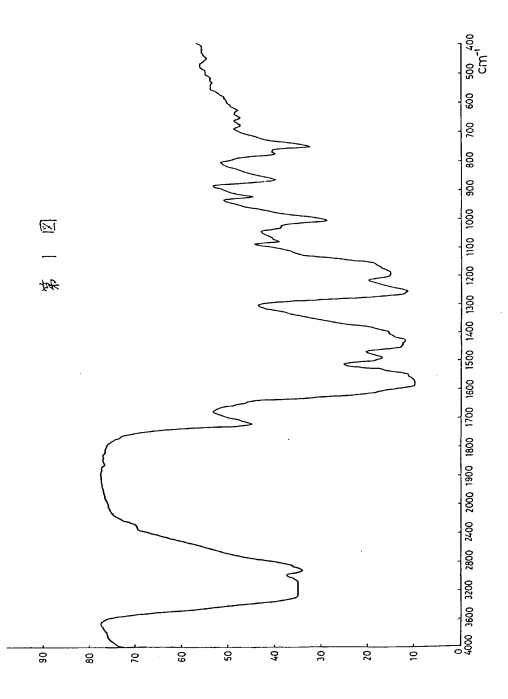
奥施例1において、発酵培地組成を次のもの **に代えて行なり以外は実施例1と同様に行ない、** DC-81約120mを得た。

発酵培地組成:可溶性數粉 4 0 9 / 8, 大豆 粕粉末308/ℓ、コーン・スチープ・リカー 5 8 / L, K2HPO4 0.5 8 / L, MgSO4 • 7H2O 0.5 8 / L, KOL 0.3 8 / L, O.CO, 3.0 8 / ℓ. pH 7.2 (殺菌前) に NaOH で調整し た。

(24)

弁理士 野 波 俊 次





第1頁の続き

切発 明 者 浅野行蔵

町田市中町 3 - 9 - 10

⑫発 明 者 森本眞

沼津市御幸町13-9

⑩発 明 者 今井良二

三島市徳倉1014-9

切発 明 者 藤本和久

静岡県駿東郡長泉町下土狩1188